(B) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

Offenlegungsschrift Offenlegungschrift Offenlegungschrift Offenlegungschrift Offenlegungschrift Offenlegungschrift

_® DE 198 25 804 A 1

(1) Aktenzeichen:

198 25 804.6

(2) Anmeldetag:

10. 6.98

43 Offenlegungstag:

16. 12. 99

(5) Int. Cl.⁶: C 07 D 337/08

C 07 H 15/26 C 07 H 17/00 A 61 K 31/38

(1) Anmelder:

Hoechst Marion Roussel Deutschland GmbH, 65929 Frankfurt, DE

② Erfinder:

Frick, Wendelin, Dr., 65510 Hünstetten, DE; Enhsen, Alfons, Dr., 64572 Büttelborn, DE; Glombik, Heiner, Dr., 65719 Hofheim, DE; Heuer, Hubert, Dr., 55270 Schwabenheim, DE

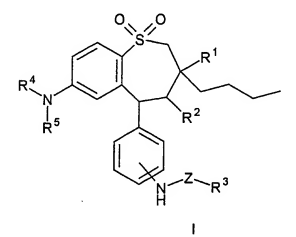
66 Entgegenhaltungen:

WO 96 08 484 A1

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

- (3) 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate, Verfahren zu deren Herstellung, diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel und deren Verwendung
- Die Erfindung betrifft substituierte 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate und deren Säureadditionssalze. Es werden 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate der Formel I,



worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵ und Z die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate sowie Verfahren zu deren Herstellung beschrieben. Die Verbindungen eignen sich z. B. als Hypolipidämika.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft substituierte 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate, deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

Es sind bereits 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate sowie deren Verwendung zur Behandlung von Hyperlipidämie sowie Arteriosklerose und Hypercholesterinämie beschrieben worden [vgl. PCT Anmeldung Nr. PCT/US97/04076, Veröffentlichungs-Nr. WO 97/338821.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, weitere Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die eine therapeutisch verwertbare hypolipidämische Wirkung entfalten.

Insbesondere bestand die Aufgabe darin, neue Verbindungen zu finden, die gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen, bereits bei einer niedrigeren Dosierung eine höhere fäkale Gallensäureausscheidung bewir-

Eine Dosierungsreduzierung des ED₂₀₀ Wertes um mindestens den Faktor 5 gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen war besonders wünschenswert.

Die Erfindung betrifft daher 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate der Formel I, 15

worin bedeuten

R¹ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

 R^2 H, OH, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl;

R³ Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest, Tetrazuckerrest, wobei der Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest oder Tetrazuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Zucker-Schutzgruppe;

Aminosäurerest, Diaminosäurerest, Triaminosäurerest, Tetraaminosäurerest, wobei der Aminosäurerest, Diaminosäurerest, Diaminosaurerest, Di rest, Triaminosäurerest oder Tetraaminosäurerest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-Schutzgruppe;

R⁴ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

R⁵ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

 $Z - (C=O)_n - C_0 - C_{16} - Alkyl - , -(C=O)_n - C_0 - C_{16} - Alkyl - NH - , -(C=O)_n - C_0 - C_{16} - Alkyl - O - , -(C=O)_n - C_1 - C_{16} - Alkyl - (C=O)_n - C_0 - C_$ kovalente Bindung;

n 0 oder 1;

m 0 oder 1:

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen ein oder mehrere Rest(e) die folgende Bedeutung hat bzw. haben: R¹ Ethyl, Propyl, Butyl;

 R^2 H, OH, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl;

R3 Zuckerrest, Dizuckerrest, wobei der Zuckerrest oder Dizuckerrest, gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Zucker-Schutzgruppe:

Aminosäurerest, Diaminosäurerest, wobei der Aminosäurerest oder Diaminosäurerest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-Schutzgruppe;

R⁴ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

R⁵ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

Z -(C=O)_n-C₀-C₁₆-Alkyl-, -(C=O)_n-C₀-C₁₆-Alkyl-NH-, -(C=O)_n-C₀-C₁₆-Alkyl-O-, -(C=O)_n-C₁-C₁₆-Alkyl-(C=O)_m, eine kovalente Bindung;

n 0 oder 1;

m 0 oder 1;

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen ein oder mehrere Rest(e) die folgende Bedeutung hat bzw. haben:

R¹ Ethyl;

R² OH:

R³ Zuckerrest, wobei der Zuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Zucker-Schutzgruppe: Diaminosäurerest wobei der Diaminosäurerest, gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-

Schutzgruppe;

R⁴ Methyl; R⁵ Methyl;

Z-(C=O)-C₀-C₄-Alkyl, eine kovalente Bindung; sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-Salpeter-, Sulfon- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z. B. Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isothion-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Apfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-Toluolsulfon-, Wein- und Trifluoressigsäure. Für medizinische Zwecke wird in besonders bevorzugter Weise das Chlorsalz verwendet. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium- und Calciumsalze).

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nicht-therapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung, z. B. ein Ester, das bei Verabreichung an einen Säuger, wie z. B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine solche Verbindung oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

Ein weiterer Aspekt dieser Erfindung sind Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen Formen vorliegen, z. B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel (I)" auf Verbindung(en) der Formel (I) wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel (I), die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z. B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,1 mg bis 100 mg (typischerweise von 0,1 mg und 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z. B. 0,1-10 mg/kg/Tag. Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 0,01 bis 100 mg, typischerweise von 0,02 bis 50 mg enthalten. Im Falle pharmazeutisch verträglicher Salze beziehen sich die vorgenannten Gewichtsangaben auf das Gewicht des vom Salz abgeleiteten Benzothiazepin-Ions. Zur Prophylaxe oder Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel (I) selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muß natürlich verträglich sein, in dem Sinne, daß er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel (I). Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, daß die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder Hilfsstoffen gemischt werden.

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale und perorale (z. B. sublinguale) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel (I) abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinalacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester.

Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln, Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel (I) enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wäßrigen oder nichtwäßrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder Wasser- in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen Schritt umfaßt, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpreßt oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepreßte Tabletten können durch Tablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale) Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß Formel (I) mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

Gegenstand der Erfindung sind weiterhin sowohl Isomerengemische der Formel I, als auch die reinen Stereoisomere

der Formel I, sowie Diastereomerengemische der Formel I als auch die reinen Diastereomere. Die Trennung der Gemische erfolgt auf chromatographischem Weg.

Bevorzugt sind racemische als auch enantiomerenreine Verbindungen der Formel I mit folgender Struktur:

Unter Zuckerresten werden Verbindungen verstanden, die sich von Aldosen und Ketosen mit 3 bis 7 Kohlenstoffatomen ableiten, die der D- oder L-Reihe angehören können; dazu gehören auch Aminozucker, Zuckeralkohole oder
Zuckersäuren. Beispielhaft seien genannt Glucose, Mannose, Fructose, Galaktose, Ribose, Erythrose, Glycerinaldehyd,
Sedoheptulose, Glucosamin, Galaktosamin, Glucuronsäure, Galakturonsäure, Gluconsäure, Galaktonsäure, Mannonsäure Glucamin, 3-Amino-1,2-propandiol, Glucarsäure und Galaktarsäure.

Mit Dizucker sind Saccharide gemeint, die aus zwei Zuckereinheiten bestehen. Di-, Tri-, oder Tetrasaccharide entstehen durch acetalartige Bindung von 2 oder mehreren Zuckern. Die Bindungen können dabei in der α- oder β-Form auftreten. Beispielhaft seien genannt Laktose, Maltose und Cellobiose.

Wenn der Zucker substituiert ist, so erfolgt die Substitution bevorzugt am Wasserstoffatom einer OH-Gruppe des Zukkers.

Für die Hydroxygruppen der Zucker kommen im wesentlichen folgende Schutzgruppen in Frage: Benzyl-, Acetyl-, Benzyl-, Pivaloyl-, Trityl-, tert.-Butyldimethylsilyl-, Benzyliden-, Cyclohexyliden- oder Isopropylidenschutzgruppen.

Mit dem Begriff Aminosäuren bzw. Aminosäurereste sind z. B. die stereoisomeren Formen, d. h. D- oder L-Formen, folgender Verbindungen gemeint:

Alanin

Cystein

Asparaginsäure

Glutaminsäure

Phenylalanin

Tryptophan

Tyrosin

Glycin

45 Histidin

Isoleucin

Lysin

Leucin

Methionin

50 Asparagin

Prolin

Glutamin

Arginin

Serin

55 Threonin

Valin

2-Aminoadipinsäure

3-Aminoadipinsäure

beta-Alanin

60 2-Aminobuttersäure

4-Aminobuttersäure

Piperidinsäure

6-Aminocapronsäure

2-Aminoheptansäure

55 2-(2-Thienyl)-glycin Penicillamin

> N-Ethylasparagin Hydroxylysin

5

10

15

20

allo-Hydroxylysin 3-Hydroxyprolin 2-Aminoisobuttersäure 3-Aminoisobuttersäure 2-Aminopimelinsäure 2,4-Diaminobuttersäure Desmosin 2,2-Diaminopimelinsäure 2,3-Diaminopropionsäure N-Ethylglycin 3-(2-Thienyl)-alanin Sarkosin N-Methylisoleucin 6-N-Methyllysin N-Methylvalin Norvalin 4-Hydroxyprolin Isodesmosin allo-Isoleucin N-Methylglycin

Norleucin

Ornithin.

Die Kurzschreibweise der Aminosäuren erfolgte nach der allgemein üblichen Schreibweise (vgl. Schröder, Lübke, The Peptides, Band I, New York 1965, Seiten XXII-XXIII; Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band XV/1 und 2, Stuttgart 1974). Die Aminosäure pGlu steht für Pyroglutamyl, Nal für 3-(2-Naphthyl)-alanin, Azagly-NH₂ für eine Verbindung der Formel NH₂-NH-CONH₂ und D-Asp für die D-Form von Asparaginsäure. Peptide sind ihrer chemischen Natur nach Säureamide und zerfallen bei der Hydrolyse in Aminosäuren.

Unter Diaminosäurerest, Triaminosäurerest, Tetraaminosäurerest versteht man Peptide, die aus 2 bis 4 der oben genannten Aminosäuren aufgebaut sind.

Geeignete Schutzgruppen (siehe z. B. T.W. Greene, "Protective Groups in Organic Synthesis") für Aminosäuren sind in erster Linie:

Arg(Tos), Arg(Mts), Arg(Mtr), Arg(PMV), Asp(OBzl), Asp(OBut), Cys(4-MeBzl), Cys(Acm), Cys(SBut), Glu(Obzl), Glu(Obut), His(Tos), His(Fmoe), His(Dnp), His(Trt), Lys(Cl-Z), Lys(Boc), Met(O), Ser(Bzl), Ser(But), Thr(Bzl), Thr(But), Trp(Mts), Trp(CHO), Tyr(Br-Z), Tyr(Bzl) oder Tyr(But) eingesetzt werden.

Als Aminoschutzgruppen werden bevorzugt der durch katalytische Hydrierung abspaltbare Benzyloxycarbonyl-(Z-)Rest, der durch schwache Säuren abspaltbare 2-(3,5-Dimethyloxyphenyl)propyl(2)oxycarbonyl (Ddz-) oder Trityl-(Trt)-Rest und der durch sekundäre Amine abspaltbare 9-Fluorenylmethyloxycarbonyl-(Fmoc)-Rest herangezogen.

Die Erfindung betrifft weiterhin Verfahren zur Herstellung von 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate der Formel I:

Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Amin der Formel II, in der R¹, R², R⁴ und R⁵ die zu Formel I angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III, in der R³ und Z die zu Formel I angegebenen Bedeutungen haben, unter Wasserabspaltung zu einer Verbindung der Formel I umsetzt und die erhaltene Verbindung der Formel I gegebenenfalls in ein physiologisch verträgliche Salz oder ein physiologisch funktionelles Derivat überführt. Wenn es sich bei dem Rest R³ um eine Monoaminosäure oder einen Monozuckerest handelt, können diese Reste gegebenenfalls auch noch nach der Bindung an das Amin der Formel II stufenweise zum Dizuckerrest, Trizuckerrest, Tetrazuckerrest, oder Diaminosäurerest, Triaminosäurerest, Tetraaminosäurerest; verlängert werden.

Die Verbindungen der Formel I und deren pharmazeutisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate stellen ideale Arzneimittel zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen, insbesondere von Hyperlipidämie dar. Die Verbindungen der Formel I eignen sich ebenfalls zur Beeinflussung des Serumcholesterinspiegels sowie zur Prävention und Behandlung arteriosklerotischer Erscheinungen. Die Verbindungen können gegebenenfalls auch in Kombination mit Statinen, wie z. B. Simvastatatin, Fluvastatin, Pravastatin, Cerivastatin, Lovastatin oder Atorvastin verabreicht werden. Folgende Befunde belegen die pharmakologische Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen.

Die biologische Prüfung der erfindungsgemäßen Verbindungen erfolgte durch Ermittlung der ED₂₀₀ Ausscheidung. Diese Prüfung untersucht die Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen auf den Gallensäurentransport im Ileum und die fäkale Ausscheidung von Gallensäuren bei der Ratte nach oraler Verabreichung zweimal täglich. Es wurden die Diastereomerengemische der Verbindungen geprüft.

Der Test wurde wie folgt durchgeführt:

15

50

55

1) Zubereitung der Test- und Referenzsubstanzen

Zur Formulierung einer wässerigen Lösung diente folgende Rezeptur:

Die Substanzen wurden in adäquatem Volumen einer Solutol (= Polyethylenglykol 600 Hydroxystearat; BASF, Ludwigshafen, Deutschland; Chargennr. 1763) enthaltenden wässrigen Lösung gelöst, so daß eine Endkonzentration von 5% Solutol in der wässerigen Lösung vorliegt. Die Lösungen/Suspensionen wurden in einer Dosierung von 5 ml/kg per os verabreicht.

2) Versuchsbedingungen

Männliche Wistar Ratten (Kastengrund, Hoechst AG, Gewichtsbereich 250–350 g) wurden in Gruppen zu jeweils 6 Tieren und ab 10 Tagen vor Behandlungsbeginn (Tag 1) bei einem umgekehrten Tag/Nacht Rhythmus (4.00, 16.00 dunkel, 16.00–4.00 hell) gehalten und erhielten eine Standard Futtermischung (Altromin, Lage, Deutschland). Drei Tage vor Versuchsbeginn (Tag 0) wurden die Tiere in Gruppen mit jeweils 4 Tieren eingeteilt.

Einteilung der Tiere in Behandlungsgruppen

25	Nummer der	Tiernr. /	Testsubstanz 1	Dosis (mg/kg/d)
	Gruppe	Analysennr.		
30	1	1-4	negative Kontrolle	Trägersubstanz
	2	5-8	Testsubstanz	2 x 0,008
35			Dosis 1	
	3	9-12	Testsubstanz	2 x 0,02
			Dosis 2	
40	4	13-16	Testsubstanz	2 x 0,1
	:		Dosis 3	
45	. 5	17-20	Testsubstanz	2 x 0,5
			Dosis 4	

¹ gelöst/suspendiert in 5% Solutol HS 15/0,4% Stärkeschleim

3) Versuchsablauf

Nach intravenöser oder subkutaner Verabreichung von 5 μCi ¹⁴C-Taurocholat pro Ratte (Tag 0) wurden die Trägeroder Testsubstanzen um 7.00–8.00 und um 15.00–16.00 des folgenden Tages (Tag 1) gegeben (Behandlung für einen Tag). Kotproben für die Analyse von ¹⁴C-Taurocholat wurden alle 24 Stunden direkt nach der Verabreichung der morgendlichen Dosis genommen. Die Fäzes wurden gewogen, bei –18°C gelagert und später in 100 ml Aqua demineralisata suspendiert und homogenisiert (Ultra Turrax, Janke & Kunkel, IKA-Werk). Aliquote Teile (0,5 g) wurden gewogen und auf Verbrennungshütchen (Combusto Cones, Canberra Packard) in einer Verbrennungsapparatur (Tri Carb[®] 307 combuster Canberra Packard GmbH, Frankfurt am Main, Deutschland) verbrannt. Das entstandene ¹⁴CO₂ wurde mit Carbo-Sorbe[®] (Canberra Packard) absorbiert. Die folgenden ¹⁴C Radioaktivitätsmessungen wurden nach Zugabe des Szintillatiors (Perma-Fluor complete scintillation cocktail Nr. 6013187, Packard) zu den Proben mit Hilfe der Flüssigszintillationszählung (LSC) bestimmt. Die fäkale Ausscheidung von ¹⁴C-Taurocholsäure wurde als kumulative und/oder prozentuale Restradioaktivität berechnet (siehe unten).

4) Beobachtungen und Messungen

Die fäkale Ausscheidung von ¹⁴C-TCA wurde in verbrannten aliquoten Teilen der in 24 Stunden-Intervallen genommenen Kotproben bestimmt, als "kumulativer Prozentsatz" der verabreichten Aktivität berechnet und als % der Restaktivität (= verbleibende Aktivität, d. h. verabreichte Aktivität abzüglich der bereits ausgeschiedenen Aktivität) ausgedrückt. Für die Berechnung der Dosis-Wirkungs-Kurven wurde die Ausscheidung von ¹⁴C Taurocholsäure als Prozentanteil der entsprechenden Werte der Kontrollgruppe (behandelt mit Trägersubstanz) ausgedrückt. Die ED₂₀₀, d. h. die Dosis, die die fäkale Ausscheidung von ¹⁴C Taurocholsäure auf 200% der Kontrollgruppe steigert, wird durch Interpolation aus einer sigmoiden oder linearen Dosis-Wirkungs-Kurve berechnet. Die kalkulierte ED₂₀₀ entspricht einer Dosis, die die fäkale Ausscheidung von Gallensäuren verdoppelt.

5) Ergebnisse

10

15

20

25

30

35

40

Tabelle 1 zeigt Meßwerte der ED₂₀₀ Ausscheidung.

Tabelle 1

Verbindungen aus Beispiel	ED ₂₀₀ Ausscheidung (mg/kg/d) p.o.	
2	0,008	
3	0,04	
4	0,04	
Vergleichsbeispiele		2
1	0,8	
2	1,0	,
3	0,9	

6) Diskussion

Aus den Meßdaten ist abzulesen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I gegenüber den im Stand der Technik beschriebenen Verbindungen eine um den Faktor 20 bis 100 bessere Wirkung aufweisen.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur näheren Erläuterung der Erfindung, ohne dieselbe auf in den Beispielen beschriebene Produkte und Ausführungsformen einzuschränken.

Beispiel 1

 $C_{30}H_{44}N_2O_9S$ (608.76). MS (M + H)+ = 609.3

Beispiel 2

 $C_{40}H_{54}N_2O_{14}S$ (818.40), MS (M + H)⁺ = 819.3

Beispiel 3

 $C_{35}H_{55}NO_9S$ (693.91). MS (M + H)⁺ = 694.4

Beispiel 4

 $C_{46}H_{74}N_6O_9S$ (887.20). MS (M + H)⁺ = 887.5

Beispiel 5

 $C_{41}H_{65}N_3O_{10}S$ (792.05). MS (M + H)⁺ = 792.5. Vergleichsbeispiele aus PCT/US97/04076:

Vergleichsbeispiel 1

Vergleichsbeispiel 2

60

55

20

Vergleichsbeispiel 3

Die Beispiele bzw. Vergleichsbeispiele wurden wie folgt hergestellt (bei den Darstellungen wird nur die Synthese der a-Diastereomeren gezeigt):

20

55

60

65

Formelschema 1

Formelschema 2

Formelschema 3

60 **11a**' .

Formelschema 4

35

55

60

65

Synthese von Verbindung 3 als Diastercomerengemisch

300 mg (0.69 mmol) 1a/b (Herstellung analog PCT/US 97/04076) und 700 mg (1.7 mmol) Penta-O-acetyl-D-glucon-säure (Org. Synth. Band 5, 887) werden in 10 ml DMF (Dimethylformamid) gelöst. Nacheinander werden dazu 700 mg (2.1 mmol) TOTU (Fluka), 250 mg (1.7 mmol) Oxim (Hydroxyimino-cyanessigsäure-ethylester; Fluka) und 0.7 ml (5.5 mmol) NEM (4-Ethyl-morpholin) zugegeben. Nach einer Stunde bei Raumtemperatur wird mit 100 ml Ethylacetat verdünnt und dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird mittels Flashchromatographie (Ethylacetat/n-Heptan 2: 1) gereinigt und man erhält 502 mg (88%) 3a/b als amorpher Feststoff. DC (Ethylacetat/n-Heptan 2: 1) R_F = 0.3. Das Produkt 3a/b hat die gleiche Retention wie das Edukt 1a/b, färbt allerdings mit 2 M Schwefelsäure unterschiedlich. C₄₀H₅₄N₂O₁₄S (818.40), MS (M + H)⁺ = 819.3.

Synthese von Verbindung 4 als Diastereomerengemisch

455 mg (0.55 mmol) 3a/b werden in 20 ml Methanol gelöst. Nach Zugabe von 0.3 ml einer methanolischen 1 M Natriummethanolat-Lösung läßt man eine Stunde bei Raumtemperatur stehen. Dann wird mit methanolischer HCl-Lösung neutralisiert und eingeengt. Der Rückstand wird mit Flashchromatographie (Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak 30/5/1) gereinigt und man erhält 280 mg (83%) 4a/b als amorpher Feststoff. DC (Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak 30/5/1). $R_f = 0.2$. $C_{30}H_{44}N_2O_9S$ (608.76). MS (M + H)⁺ = 609.3.

Synthese von Verbindung 6 als Diastereomerengemisch

150 mg (0.35 mmol) 1a/b und 245 mg (0.52 mmol) Fmoc-D-Lys(Boc)-OH 5 (Fluka) in 6 ml DMF werden mit 169 mg TOTU, 74 mg Oxim und 0.5 ml NEM analog der Synthese von Verbindung 3 umgesetzt. Ausbeute 290 mg (94%) 6a/b als amorpher Feststoff. DC (Ethylacetat/n-Heptan 2: 1). $R_f = 0.6$. $C_{50}H_{64}N_4O_8S$ (881.15), MS (M + H)⁺ = 881.5.

Synthese von Verbindung 7 als Diastereomerengemisch

285 mg (0.32 mmol) 6a/b werden in 5 ml DMF gelöst. Nach Zugabe von 0.6 ml Diethylamin läßt man 30 Minuten stehen. Die Aufarbeitung erfolgt analog der Synthese von Verbindung 3. Ausbeute 173 mg (81%) 7a/b als amorpher Feststoff. DC (Methylenchlorid/ Methanol 15: 1). $R_f = 0.2$, Edukt 6a/b $R_f = 0.4$. $C_{35}H_{54}N_4O_6S$ (658.91). MS (M + H)⁺ = 659.4.

Synthese von Verbindung 8 als Diastereomerengemisch

168 mg (0.25 mmol) 7a/b werden analog der Synthese von Verbindung 6 und 7 umgesetzt und man erhält 169 mg (75% über zwei Stufen) 8a/b als amorpher Feststoff. DC (Methylenchlorid/Methanol 9:1). $R_f = 0.3$. $C_{46}H_{74}N_6O_9S$ (887.20). MS (M + H)* = 887.5.

Synthese von Verbindung 11 als Diastereomerengemisch

77 mg (0.013 mmol) 9a/b (Herstellung analog PCT/ US 97104076) werden in 4 ml DMF gelöst. Nach Zugabe von 150 mg (0.082 mmol) 10 (Glucamin, Fluka) wird zwei Stunden auf 80°C erwärmt. Danach wird mit 50 ml Ethylacetat verdünnt und dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO₄ getrocknet, filtriert und eingeengt. Der Rückstand wird mittels Flashchromatografie (Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak 30/5/1) gereinigt und man erhält 55 mg (61%) 11a/b als amorphen Feststoff. DC (Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak 30/5/1). $R_f = 0.3. C_{35}H_{55}NO_9S$ (693.91). MS (M + H)⁺ = 694.4.

Synthese von Verbindung 14

15

25

30

35

60

65

8.0~g~(18.8~mmol)~12~(Penta-O-acetyl-D-gluconsäurechlorid;~Org.~Synth.~Band~5,~887) werden zu einer Suspension von 8.0~g~(40~mmol)~13~(Fluka) in 150~ml wasserfreiem DMF zugegeben. Diese Suspension wird 20~Stunden bei Raumtemperatur kräftig gerührt. Anschließend werden 500~ml Ethylacetat und 200~ml Wasser zugegeben. Die wässrige Phase wird nochmals mit 250~ml Ethylacetat extrahiert. Die vereinigte organische Phase wird dreimal mit Natriumchloridlösung gewaschen, über MgSO $_4~getrocknet$, filtriert und eingeengt. Ausbeute $9.5~g~(86\%)~14~als~farbloses~Ol.~DC~(Methylenchlorid/Methanol/konz.~Ammoniak~30/10/3).~R_f=0.8.~C_{27}H_{43}NO_{13}~(589.64).~MS~(M+H)^+=590.4.$

Synthese von Verbindung 15 als Diastereomerengemisch

200 mg (0.34 mmol) 14, 78 mg (0.18 mmol) 1a/b, 240 mg TOTU, 80 mg Oxim und 0.3 ml NEM werden in 4 ml DMF analog der Vorschrift für Verbindung 4 umgesetzt.

Nach Flashchromatographie (Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak 30/5/1) erhält man 47 mg (33%, über zwei Stufen) 15a/b als amorpher Feststoff. DC (Methylenchlorid/Methanol/konz. Ammoniak 30/5/1). $R_f = 0.2$. $C_{41}H_{65}N_3O_{10}S$ (792.05) MS (M + H)⁺ = 792.5.

Patentansprüche

1. 1,4-Benzothiazepin-1,1-dioxidderivate der Formel I,

 R^4 R^5 R^2 R^3 R^4 R^5 R^2 R^3

worin bedeuten

R¹ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

 R^2 H, OH, NH₂, NH-(C_1 - C_6)-Alkyl;

R³ Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest, Tetrazuckerrest, wobei der Zuckerrest, Dizuckerrest, Trizuckerrest oder Tetrazuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Zucker-Schutzgruppe;

Aminosäurerest, Diaminosäurerest, Triaminosäurerest, Tetraaminosäurerest, wobei der Aminosäurerest, Diaminosäurerest, Triaminosäurerest oder Tetraaminosäurerest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-Schutzgruppe;

R⁴ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

R⁵ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

 $Z - (C=O)_n - C_0 - C_{16} - Alkyl - (C=O)_n - C_0 - C_{16} - Alkyl - NH - C_0 - C_{16} - Alkyl - O - C_0 - C$

n 0 oder 1; m 0 oder 1;

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze und physiologisch funktionelle Derivate,

2. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das einer oder mehrere der Reste die folgende Bedeutung hat bzw. haben:

R¹ Ethyl, Propyl, Butyl;

R² H, OH, NH₂, NH-(C₁-C₆)-Alkyl;

R³ Zuckerrest, Dizuckerrest, wobei der Zuckerrest oder Dizuckerrest, gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Zucker-Schutzgruppe;

Aminosäurerest, Diaminosäurerest, wobei der Aminosäurerest oder Diaminosäurerest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-Schutzgruppe;

R⁴ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

R⁵ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

Z -(C=O)_n-C₀- C_{16} -Alkyl-, -(C=O)_n-C₀- C_{16} -Alkyl-NH-, -(C=O)_n-C₀- C_{16} -Alkyl-O-,-(C=O)_n- C_{16} -Alkyl-(C=O)_m, eine kovalente Bindung:

n 0 oder 1;

5

10

15

25

30

35

40

45

50

55

60

m 0 oder 1;

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

3. Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß einer oder mehrere der Reste die folgende Bedeutung hat bzw. haben:

R¹ Ethyl;

R² OH;

R³ Zuckerrest, wobei der Zuckerrest gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Zucker-Schutzgruppe;

20 Diaminosäurerest wobei der Diaminosäurerest, gegebenenfalls ein oder mehrfach substituiert ist durch eine Aminosäure-Schutzgruppe;

R⁴ Methyl;

R⁵ Methyl;

Z-(C=O)-C₀-C₄-Alkyl, eine kovalente Bindung;

sowie deren pharmazeutisch verträglichen Salze.

4. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man nach folgendem Formelschema

ein Amin der Formel II, in der R¹, R², R⁴ und R⁵ die zu Formel I angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III, in der R³ und Z die zu Formel I angegebenen Bedeutungen haben, unter Wasserabspaltung zu einer Verbindung der Formel I umsetzt und die erhaltene Verbindung der Formel I gegebenenfalls in ein physiologisch verträgliche Salz oder ein physiologisch funktionelles Derivat überführt.

Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3.
 Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere Statine.

 Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Anwendung als Medikament zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen.

8. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

9. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Hyperlipidämie.

10. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Beeinflussung des Serumcholesterinspiegels.

11. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikaments zur Prävention arteriosklerotischer Erscheinungen.

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

012935339 **Image available** WPI Acc No: 2000-107186/200010

XRAM Acc No: C00-032445

New 1,4-benzothiazepine-1,1-dioxide derivatives useful in treating hyperlipidemia, hypercholesterolemia and atherosclerosis

Patent Assignee: AVENTIS PHARMA DEUT GMBH (AVET); HOECHST MARION ROUSSEL DEUT GMBH (HMRI); AVENTIS PHARM DEUT GMBH (AVET); HOECHST MARION ROUSSEL DEUT (HMRI)

Inventor: ENHSEN A; FRICK W; GLOMBIK H; HEUER H Number of Countries: 087 Number of Patents: 048 Patent Family:

Pat	tent No	Kind	Date	Apı	plicat No	Kind	Date	Week	
	19825804	A1	19991216		198025804	A	19980610	200010	В
WO	9964409	A2	19991216	WO	99EP3743	Α	19990529	200010	
	9964410	A1	19991216		99EP3701	Α	19990528	200010	
	9945019	Α	19991230		9945019	Α	19990528	200022	
	9945031	A	19991230		9945031	A	19990529	200022	
	19825804	C2	20000824		198025804	A	19980610	200041	
	200006251	Α	20010207		99EP3743	A	19990529	200116	
					20006251	A	20001208		
EP	1086092	A1	20010328	ΕP	99927784	Α	19990528	200118	
					99EP3701	Α	19990528		
ΕP	1086113	A2	20010328	EР	99927802	Α	19990529	200118	
				WO	99EP3743	Α	19990529		
US	6221897	В1	20010424		9613119	P	19960311	200125	
					99EP3743	Α	19990529		
				US	99398315	Α	19990920		
BR	9912188	Α	20010410	BR	9912188	Α	19990528	200128	
				WO	99EP3701	Α	19990528		
CZ	200004591	A 3	20010411	WO	99EP3743	A	19990529	200130	
				CZ	20004591	A	19990529		
CZ	200004592	A3	20010411	WO	99EP3701	Α	19990528	200130	
				cz	20004592	Α	19990528		
ZA	200007060	Α	20010926	ZA	20007060	A	20001130	200161	
CN	1305469	Α	20010725	CN	99807171	Α	19990528	200164	
	1305487	Α	20010725	CN	99807172	Α	19990529	200164	
KR	2001052682	A	20010625	KR	2000713931	Α	20001208	200173	
KR	2001052701	Α	20010625	KR	2000713964	A	20001208	200173	
	200007061	Α	20011031	z_{A}	20007061	Α	20001130	200173	
HU	200102554	A2	20011029		99EP3743	Α	19990529	200175	
					20012554	Α	19990529		
HU	200102256	A2	20011228		99EP3701	A	19990528	200216	
					20012256	Α	19990528		
US	20020045583	A1	20020418	US	99398315	Α	19990920	200228	
				US	2001773772	A	20010202		
MX	2000012207	A1	20010901		200012207	Α	20001208	200239	
	2000012208	A1	20010901		200012208	Α	20001208	200239	
US	6387944	B1	20020514		99EP3701	A	19990528	200239	
					2000719047	Α	20001207		
JP	2002517490	M	20020618		99EP3743	Α	19990529	200242	
					2000553418	Α	19990529		
JР	2002517491	W	20020618		99EP3701	Α	19990528	200242	
				JΡ	2000553419	Α	19990528		

ΝZ	508681	A	20020628		508681	A	19990529	200252
				WO	99EP3743	A	19990529	
US	6441022	B1	20020827	WO	99EP3743	A	19990529	200259
				US	99398315	Α	19990920	
		•		US	2001773772	Α	20010202	
ΑU	752633	В	20020926	AU	9945031	Α	19990529	200268
UA	753275	В	20021010	ΑU	9945019	Α	19990528	200279
ΕP	1086092	B1	20021113	EP	99927784	A	19990528	200282
				WO	99EP3701	Α	19990528	
DΕ	59903411	G	20021219	DE	99503411	Α	19990528	200302
				ΕP	99927784	Α	19990528	
				WO	99EP3701	Α	19990528	
US	20030017996	A1	20030123	WC	99EP3743	Α	19990529	200310
				US	99398315	Α	19990920	
				US	2001773772	Α	20010202	
				US	2002201050	Α	20020724	
JP	3374129	B2	20030204	WO	99EP3743	Α	19990529	200317
				JP	2000553418	Α	19990529	
ES	2182535	Т3	20030301	EP	99927784	Α	19990528	200322
US	6642269	B2	20031104	WO	99EP3743	Α	19990529	200374
				US	99398315	Α	19990920	
				US	2001773772	Α	20010202	
				US	2002201050	Α	20020724	
RU	2215001	C2	20031027	WO	99EP3701	Α	19990528	200381
				RU	2001101491	Α	19990528	
ΕP	1086113	B1	20040211	ΕP	99927802	Α	19990529	200412
				WO	99EP3743	Α	19990529	
RU	2220141	C2	20031227	WO	99EP3743	Α	19990529	200413
		•		RU	2001101499	Α	19990529	
DE	59908522	G	20040318	DE	99508522	Α	19990529	200421
				ΕP	99927802	A	19990529	
				WO	99EP3743	Α	19990529	
US	20040087648	A1	20040506	WC	99EP3743	Α	19990529	200430
				US	99398315	Α	19990920	
				US	2001773772	Α	20010202	
				US	2002201050	A	20020724	
				US	2003606771	Α	20030627	
ES	2215387	T 3	20041001	ΕP	99927802	Α	19990529	200466
$_{ ext{IL}}$	140078	Α	20040831	$_{ m IL}$	140078	Α	19990529	200467
MX	220323	В	20040510	WO	99EP3701	Α	19990528	200501
				MX	200012208	Α	20001208	
MΧ	220324	В	20040510	WO	99EP3743	Α	19990529	200501
				MX	200012207	Α	20001208	
IN	200000782	P4	20050304	IN	2000CN782	A	20001206	200547
				WO	99DK3701	A		
CN	1127497	C	20031112	CN	99807171	A	19990528	200565

Priority Applications (No Type Date): DE 198025804 A 19980610 Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes
DE 19825804 A1 14 C07D-337/08
WO 9964409 A2 G C07D-337/00

Designated States (National): AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZA ZW

Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR

```
IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SL SZ UG ZW
                       C07D-337/08
WO 9964410
             Al G
   Designated States (National): AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN
   CU CZ DE DK EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ
   LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK
   SL TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZA ZW
   Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR
   IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SL SZ UG ZW
AU 9945019
              Α
                       C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964410
AU 9945031
              Α
                       C07D-337/00
                                     Based on patent WO 9964409
              C2
                       C07D-337/08
DE 19825804
NO 200006251 A
                       C07D-000/00
EP 1086092
             A1 G
                      C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964410
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
   NL PT SE
EP 1086113
              A2 G
                       C07H-015/26
                                     Based on patent WO 9964409
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
   NL PT SE
US 6221897
                       A61K-031/38
                                     Provisional application US 9613119
              B1
                                     Cont of application WO 99EP3743
BR 9912188
                       C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964410
              Α
CZ 200004591 A3
                       C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964409
CZ 200004592 A3
                       C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964410
ZA 200007060 A
                    39 C07D-000/00
CN 1305469
           Α
                       C07D-337/08
CN 1305487
              Α
                       C07H-015/26
KR 2001052682 A
                       C07H-015/26
KR 2001052701 A
                       C07D-337/08
ZA 200007061 A
                    38 A61K-000/00
HU 200102554 A2
                   C07H-015/26
                                     Based on patent WO 9964409
HU 200102256 A2
                      C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964410
US 20020045583 A1
                       A61K-031/7048 Cont of application US 99398315
MX 2000012207 A1
                       C07D-337/00
MX 2000012208 A1
                       A61K-031/38
US 6387944 B1
                       A61K-031/38
                                     Based on patent WO 9964410
JP 2002517490 W
                  29 C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964409
                    22 C07K-005/033 Based on patent WO 9964410
JP 2002517491 W
NZ 508681
                      C07D-337/00
                                     Based on patent WO 9964409
            Α
US 6441022
           B1
                       A61K-031/38
                                     Cont of application WO 99EP3743
                                     Cont of application US 99398315
                                     Cont of patent US 6221897
AU 752633
                       C07D-337/00
                                     Previous Publ. patent AU 9945031
                                     Based on patent WO 9964409
AU 753275
                       C07D-337/08
              В
                                     Previous Publ. patent AU 9945019
                                     Based on patent WO 9964410
              B1 G
                       C07D-337/08
                                     Based on patent WO 9964410
   Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
   NL PT SE
DE 59903411
              G
                       C07D-337/08
                                     Based on patent EP 1086092
                                     Based on patent WO 9964410
US 20030017996 A1
                        A61K-031/7042 Cont of application WO 99EP3743
                                     Cont of application US 99398315
                                     Cont of application US 2001773772
                                     Cont of patent US 6221897
                                     Cont of patent US 6441022
JP 3374129
              B2
                    15 C07D-337/08
                                     Previous Publ. patent JP 200217490
```

Based on patent WO 9964409

ES	2182535	T3	C07D-337/08	Based on patent EP 1086092
US	6642269	B2	A61K-031/38	Cont of application WO 99EP3743
				Cont of application US 99398315
				Cont of application US 2001773772
				Cont of patent US 6221897
				Cont of patent US 6441022
RU	2215001	C2	C07D-337/08	Based on patent WO 9964410
ΕP	1086113	B1 G	C07H-015/26	Based on patent WO 9964409
	Designated	States	(Regional): AT	BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
	NL PT SE			
RU	2220141	C2	C07D-337/08	Based on patent WO 9964409
DE	59908522	G	C07H-015/26	Based on patent EP 1086113
				Based on patent WO 9964409
US	20040087648	8 A1	A61K-031/38	Cont of application WO 99EP3743
				Cont of application US 99398315
				Cont of application US 2001773772
				Cont of application US 2002201050
				Cont of patent US 6221897
				Cont of patent US 6441022
				Cont of patent US 6642269
ES	2215387	T 3	C07H-015/26	Based on patent EP 1086113
IL	140078	A	C07H-019/24	Based on patent WO 9964409
MX	220323	В	A61K-031/38	Based on patent WO 9964410
МX	220324	В	C07D-337/00	Based on patent WO 9964409
IN	200000782	P4 E	C07D-337/08	
CN	1127497	C	C07D-337/08	

Abstract (Basic): DE 19825804 A1

NOVELTY - 1,4-benzothiazepine-1,1-dioxide derivatives (I) and their salts and functional derivatives are new.

DETAILED DESCRIPTION - 1,4-Benzothiazepine-1,1-dioxide derivatives of formula (I), and salts and functional derivatives of (I), are new:

(N.B. The claimed compounds are consistently named as 1,4-benzothiazepine derivatives but the corresponding formula in the patent lacks the 4-N in the ring. The 4-N is replaced by an angle C atom i.e. a benzothiepin compound. As the locant numbers are given, we have amended the formula).

R1, R4, R5=methyl, ethyl, propyl or butyl;

R2=H, OH, NH2 or 1-6C alkylamino;

R3=a mono-, di-, tri- or tetra-sugar residue, which is optionally protected by one or more sugar-protecting groups; or an amino acid or di-, tri- or tetraamino acid residue, all optionally protected by an amino acid protecting group;

 $Z'=(CO)\,n$ -Q-, $(CO)\,n$ -Q-NH, $(CO)\,n$ -Q-O, $(CO)\,n$ -Q- $(CO)\,m$, or a covalent bond;

Q=0-16C alkyl;

n, m=0 or 1

INDEPENDENT CLAIMS are included for medicaments containing one or more compounds (I) and optionally containing one or more statin compounds.

ACTIVITY - Antihyperlipidemic; antiarteriosclerotic; antihypercholesteremic.

MECHANISM OF ACTION - None given.

USE - (I) are useful for treatment or prevention of hyperlipidemia, hypercholesterolemia and arteriosclerosis.

ADVANTAGE - (I) are capable of increasing fecal excretion of bile acids, even at low dosages.

In tests, rats were treated with 5 microCi of 14C-taurocholate on day 0, then treated with active compound at 7-8 a.m. and 3-4 p.m. on the following day. Fecal samples were analyzed every 24 hours after administration of the active compound to determine the dose of active compound which doubled the excretion of 14C-taurocholate (i.e. the ED200 value). For a mixture of compounds (3a) and (3b) (where T=acetyl), this dosage was 0.008 mg/kg/day. pp; 14 DwgNo 0/0 Technology Focus: TECHNOLOGY FOCUS - ORGANIC CHEMISTRY - (I) may be prepared by a claimed process comprising reaction of a compound corresponding to (I), in which NH-Z'-R3 is replaced by NH2, with a compound of formula HO-Z'-R3. Title Terms: NEW; BENZOTHIAZEPINE; DERIVATIVE; USEFUL; TREAT; HYPERLIPAEMIA ; HYPERCHOLESTEROLAEMIC; ATHEROSCLEROSIS Derwent Class: B02; B04 International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-031/38; A61K-031/7042; A61K-031/7048; C07D-000/00; C07D-337/00; C07D-337/08; C07H-015/26; C07H-019/24; C07K-005/033 International Patent Class (Additional): A61K-031/382; A61K-031/70; A61K-038/00; A61P-001/16; A61P-003/00; A61P-003/06; A61P-009/10; A61P-013/04; C07H-007/06; C07H-017/00; C07H-017/02; C07K-005/00; C07K-005/06; C07K-005/068 File Segment: CPI Manual Codes (CPI/A-N): B04-D01; B04-N04; B06-D05; B06-F03; B14-D02A2; B14-F06; B14-F07 Chemical Fragment Codes (M2): *01* C316 D015 D016 D019 D022 E660 G012 G100 H1 H103 H141 H2 H211 H4 H405 H484 H8 J0 J011 J3 J341 K0 K4 K441 K8 K850 M1 M113 M210 M211 M212 M214 M231 M240 M273 M282 M315 M321 M332 M344 M349 M381 M391 M412 M511 M520 M531 M540 M710 M904 M905 P814 RA174X-T RA174X-N 01824 Specific Compound Numbers: RA174X-T; RA174X-N

Ring Index Numbers: ; 01824

Generic Compound Numbers: 0011-76301-T; 0011-76301-N

Key Word Indexing Terms:

?

01 257339-1-0-0-CL, NEW 257341-1-0-0-CL, NEW 257337-1-0-0-CL, NEW 0011-76301-CL, NEW

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.